(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平5-58894

(43)公開日 平成5年(1993)3月9日

(51) Int.Cl. ⁵ A 6 1 K 31/425 31/05 31/08 31/085	識別記号 ADU	庁内整理番号 7252-4C 8413-4C 8413-4C 8413-4C	FΙ	技術表示箇所				
		7729-4C	C07D	307/32 G				
			審査請求 未請求	* 請求項の数11(全 26 頁) 最終頁に続く				
(21)出願番号	特顧平 3-215448		(71)出願人	000000941 鏡潤化学工業株式会社				
(22)出顧日	平成3年(1991)8	月27日		大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号				
(,)	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		(72)発明者	作田 正義				
				大阪府豊中市本町八丁目4-3				
			(72)発明者	米田 俊之				
				アメリカ合衆国、78230 テキサス州、サ				
				ン アントニオ、ハンターズ サウンド				
				3530				
			(72)発明者	西村 理行				
				大阪府豊中市上新田 2-19-10-105				
			(72)発明者	白石 忠義				
				兵庫県高砂市西畑三丁目8-14				
			(74)代理人	弁理士 朝日奈 宗太 (外1名)				

(54) 【発明の名称】 抗腫瘍剤

(57)【要約】

【目的】 毒性の低い、強力な抗腫瘍剤を提供する。

【構成】 チロシンキナーゼ活性を示す3,5-ジイソプロピルベンジリデン複素環式化合物、4-チアゾリノン誘導体、3,5-ジイソプロピル-4- ヒドロキシスチレン誘導体、3,5-ジターシャリープチル-4- ヒドロキシスチレン誘導体、 α - シアノアクリル酸アミド誘導体、 α - ベンジリデン- γ - プチロラクトンまたは γ - プチロラクタム誘導体、スチレン誘導体、4-アルコキシスチレン誘導体、3-フェニルチオメチルスチレン誘導体、トリベンジルアミン誘導体、 α - シアノケイ皮酸アミド誘導体またはこれらの造塩可能なものの塩を有効成分とする抗腫瘍剤である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I):

(化1]

$$i - Pr$$

$$R^{1}O \longrightarrow CH = C \longrightarrow Y^{1}$$

$$i - Pr \longrightarrow C \longrightarrow X^{1}$$
(1)

1

* (式中、R1 は水素原子またはペンジル基、R1 は水素 原子、COR³ (R³ は水素原子またはC₁ ~C₃ のア ルキル基を表わす)で示されるアシル基またはフェニル 基、X¹ は

【化2】

(R4 は水素原子またはC1 ~C1 のアルキル基を表わ

10 す) または

【化3】

$$-N-$$
, Y^{1} lt $-CH_{2}-$, $-CH_{2}SO_{2}-$, $-C-$, $-CONH-$, $-N 0$ R^{5}

(R5 は水素原子またはC1 ~C1 のアルキル基を表わ す)、-NHCO-、酸素原子または硫黄原子、または X¹ -Y¹ は

【化4】

(R⁶ は水素原子、C₁ ~C₃ のアルキル基、モルホリ ノ基またはフェニル基を表わす)、

【化5】

を表わし、1-Prはイソプロピル基を表わす)で示さ 20 れる3、5-ジイソプロピルペンジリデン複素環式化合 物またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有 する抗腫癌剤。

【請求項2】 一般式(II): 【化6】

$$i - Pr$$

$$HO - CH = C - S$$

$$i - Pr$$

$$O N R^{7}$$

$$R^{8}$$
(11)

(式中、 R^7 は水素原子、 $C_1 \sim C_3$ のアルキル基また は

【化7】

(m¹ は1~3の整数を表わす)、R⁸ は 【化8】

$$-(CH_2) n^1 - N < R^9$$

(n¹ は1~4の整数、R⁹ 、R¹⁰は同一または相異な り、水素原子または C1 ~ C3 のアルキル基を表わ す)、またはR1 とR8 は互いに結合して 【化9】

$$-(CH_2) \circ X^2(CH_2) p -$$

(o、pは同一または相異なり1~4の整数、X² は酸 素原子またはN-R11 (R11は水素原子またはC1~C 。のアルキル基を表わす)を表わす)、1-Prはイソ プロピル基を表わす)で示される4-チアゾリノン誘導体 またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有す る抗腫瘍剤。

【請求項3】 一般式(III) :

【化10】

$$HO \longrightarrow CH = C \bigcirc R^{12}$$

$$i - Pr$$

$$R^{13}$$
(III)

(式中、R12は水素原子、シアノ基またはアミド、R18 はアミドまたはCONHCONH: 、i-Prはイソブ ロビル基を表わす)で示される3,5-ジイソプロビル-4-ヒドロキシスチレン誘導体またはその造塩可能なものの 50 塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項4】 一般式(IV):

【化11】

t - Bu
$$HO - CH = C R^{14}$$

$$R^{15}$$
(IV)

(式中、 R^{14} はカルボキシル基またはカルバモイル基、 R^{15} は $C_1 \sim C_4$ のアルキル基、シアノ基またはヒドロキシエチル基、t-B u はターシャルプチル基を表わ 10 す) で示される3,5-ジターシャリープチル-4- ヒドロキシスチレン誘導体またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項5】 一般式(V):

【化12】

$$R^{16} - CH = C \begin{cases} CN \\ CONH_2 \end{cases}$$
 (V)

(式中、R18は式:

【化13】

 $(R^{17}, R^{18}$ は共にOHであるかまたは R^{17}, R^{18} の少なくとも一方がフェノキシ基を表わす)で示される置換フェニル基またはフェロセニル基を表わす)で示される 30 α - シアノアクリル酸アミド誘導体またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項6】 一般式 (VI):

【化14】

$$Ar - CH = C - X^3$$

$$\begin{vmatrix} & & & \\ & &$$

(式中、Arは

【化15】

(R¹⁹、R²⁰は同一または相異なり、C₁ ~C₄ のアルキル基を表わす)または

【化16】

で示される置換フェニル基、X³ は- (CH₂)₂-ま たは

【化17】



Y¹ は酸素原子またはNHを表わす)で示される α - ペンジリデン - γ - ブチロラクトンまたは γ - ブチロラクタム誘導体またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項7】 一般式(VII):

【化18】

20

$$R^{21}$$
 $CH = C < R^{23}$ (VII)

(式中、R²¹、R²²は同一または相異なり、水素原子、水酸基もしくはC₁ ~ C₄ のアルコキシ基であるかまたはR²¹がフェノキシ基、R²²が水素原子を表わし、R²³は二トロ基、R²⁴は水素原子、またはR²³とR²⁴は結合して-COOCH₂ CH₂ -または-CONHCONH-を表わす)で示されるスチレン誘導体またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項8】 一般式(VIII):

【化19】

$$R^{25}O \longrightarrow CH = C \xrightarrow{R^{27}} \cdots$$

$$(VIII)$$

(式中、 R^{25} は C_1 ~ C_4 のアルキル基、 R^{26} は C_1 ~ 40 C_4 のアルキル基または C_1 ~ C_4 のアルコキシ基、 R^{27} は

【化20】

で示されるアリールカルパモイル基、 R^{20} は水素原子、または R^{27} と R^{20} は互いに結合して $-COX^4$ CH₂ CH₂ $-(X^4)$ はNHまたは

50 【化21】

R²⁶

$$C = CH - OR^{25}$$

(R²⁶、R²⁶は前記と同じ))) で示される4-アルコキ*

(X⁵)
$$n^2$$

 $R^{29}O$ — CH = C R^{31}
 $R^{30}O$ (IX)

(式中、X⁵ は水素原子、R³³O (R³³はC₁ ~C₃ の アルキル基を表わす)で示されるアルコキシ基、C1~ C。のアルキル基、ニトロ基、アミノ基、水酸基、ハロ ゲンまたはCOOR34 (R34はC1~C3のアルキル基 を表わす)で示されるアルコキシカルポニル基、R²⁹は 水素原子、C1~C3のアルキル基またはR35CO(R 35はフェニル基またはC1~C3 のアルキル基を表わ※

$$-CO - Y^3 - CH - CH_2 - CO - Y^3 - CH_2 - CH - R^{38}$$

(R38は水素原子またはC1~C4のアルキル基、Y3 は酸素原子またはNHを表わす)または

【化24】

を表わし、 n^2 は X^5 がハロゲンのとき $1 \sim 5$ の整数、 30 それ以外のばあいは0または1、m2 は0~3の整数を 表わす)で示される3-フェニルチオメチルスチレン誘導 体またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有 する抗腫瘍剤。

【請求項10】 一般式(X): 【化25】

$$R^{39}O$$
 $HO \longrightarrow R^{41}$
 CH_2
 CH_2
 $HO \longrightarrow R^{42}$
 $R^{40}O$

*シスチレン誘導体またはその造塩可能なものの塩を有効 成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項9】 一般式(IX): 【化22】

※す) で示されるアシル基、R30は水素原子またはC1~ C。のアルキル基、R³¹はCOOR³⁶(R³⁶は水素原子 またはC1 ~ C4 のアルキル基を表わす) またはアミ ド、R³¹はシアノ基またはR³¹SO: (R³¹はC: ~C 4 のアルキル基を表す)で示されるアルキルスルフォニ ル基、またはR31とR32は互いに結合して 【化23】

(式中、R39、R40は同一または相異なり、水素原子ま たはC1~C3のアルキル基、R11、R12は同一または 相異なり、

【化26】

、Phはフェニル基を表わす)で示されるトリベンジルアミン誘導体またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項11】 一般式(XI):

[化27]

$$R^{43}O$$
HO CH = C CN
 $R^{44}CH_2$ (XI)

(式中、R⁴³は水素原子またはC₁ ~C₃ のアルキル 基、R⁴⁴は

【化28】

(R^{45} は水素原子、 $C_1 \sim C_3$ のアルキル基、フェニル基またはペンジル基、 R^{45} はフェニル基またはペンジル基を表わす)で示されるアミノ基またはフェノキシ基を表わす)で示される α - シアノケイ皮酸アミド誘導体またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は毒性の低い新しい抗腫瘍 剤に関する。

[0002]

【従来の技術】本発明の抗闥瘍剤に用いる化合物は、特開昭62-29570、特開昭62-29579、特開昭62-39522、特開昭62-39523、特開昭62-39558、特開昭62-39564、特開昭62-42923、特開昭62-42925、特開昭62-111962、特開昭63-141955、特開昭63-222153に記載され公知である。しかしながらこれらの化合物は、その薬理作用につい 50

$$-CH = C - S$$

$$C C$$

$$NHCH_2 - Ph$$

て、すぐれた抗アレルギー作用およびチロシンキナーゼ 阻害作用を有することが知られているのみである。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】現在使用されている抗 廻 腫瘍剤の多くは、癌細胞を攻撃して一応の抗腫瘍効果を 発揮するが、正常な細胞にも毒性を示し、患者の体力を 消耗させるという問題があるため、長期にわたって使用 することは困難であり、腫瘍の完全治癒をもたらしえな いばあいが多い。したがって、こんにち、正常細胞に毒 性を示さずに抗腫瘍効果を発揮する新しい抗腫瘍剤の開 発が待たれている。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは従来より癌細胞の生理とチロシンキナーゼの機能に興味を持ち、各30種チロシンキナーゼ阻害剤を合成し、その生理活性について研究を進めてきた結果、下記一般式(I)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII)、(VIII)、(III)、(IX)、(X)および(XI)で示されるチロシンキナーゼ阻害活性を示す化合物が癌細胞の増殖を強く抑制する一方で、これらと構造類似でありながらもチロシンキナーゼ阻害活性を示さない化合物は癌細胞の増殖を抑制しないという現象を見いだした。この知見をもとにさらに研究を進め、下記一般式(I)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VIII)、(VIII)、(IX)、40(X)および(XI)で示される化合物が抗腫瘍活性を有し、かつ毒性がきわめて低いことを見いだし本発明を完成した。

【0005】すなわち本発明は、一般式(I):

[0006]

【化29】

$$i - Pr$$

$$R^{1}O - CH = C - Y^{1}$$

$$i - Pr \qquad C$$

$$0 \qquad N$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

【0007】 (式中、R1 は水素原子またはペンジル 基、R² は水素原子、COR³ (R³ は水素原子または 10 【化31】 C1 ~ C3 のアルキル基を表わす) で示されるアシル基*

【0009】 (R⁴ は水素原子またはC₁ ~C₂ のアル キル基を表わす)または

10

[0010]

*またはフェニル基、X1 は

20

【0011】 (R⁵ は水素原子またはC₁ ~C₂ のアル キル基を表わす)、-NHCO-、酸素原子または硫黄 原子またはX¹-Y¹は

[0012]

【化32】

【0013】 (R⁶ は水素原子、C₁ ~C₈ のアルキル 基、モルホリノ基またはフェニル基を表わす)、

%[0014] 【化33】

【0015】1-Prはイソプロピル基を表わす)で示 される3、5-ジイソプロピルペンジリデン複素環式化 合物、一般式(II):

[0016] 【化34】

【0017】(式中、R¹ は水素原子、C₁ ~C₃のア ルキル基または

[0018]

【化35】

【0019】 (m¹ は1~3の整数を表わす)、R⁸ は 40 ゾリノン誘導体、一般式(III):

[0020]

[化36]

$$-(CH_2) n^1 - N < R^9$$

【0021】 (n1 は1~4の整数、R9 、R10は同一 または相異なり、水素原子またはC1~C2のアルキル 基を表わす)、またはR'とR®は互いに結合して [0022]

 $-(CH_2) oX^2(CH_2) p -$

【0023】 (o、pは同一または相異なり、1~4の 整数、X² は酸素原子またはN-R¹¹ (R¹¹は水素原子 またはCı~C」のアルキル基を表わす)を表わす)、 i-Prはイソプロビル基を表わす)で示される4-チア

[0024]

[化38]

$$i - Pr$$

$$HO - CH = C$$

$$R^{12}$$

$$R^{13}$$

【0025】(式中、R12は水素原子、シアノ基または アミド、R13はアミドまたはCONHCONH: 、i-50 Prはイソプロピル基を表わす) で示される3.5-ジイソ

プロピル-4- ヒドロキシスチレン誘導体、一般式 (I V) :

[0026]

【化39】

t - Bu
HO - CH = C
$$R^{14}$$
 t - Bu
 R^{15}

【0027】(式中、 R^{14} はカルボキシル基またはカル 10 バモイル基、 R^{15} は $C_1 \sim C_4$ のアルキル基、シアノ基 またはヒドロキシエチル基、t-Buはターシャルプチル基を表わす)で示される3,5-ジターシャリープチル-4 - ヒドロキシスチレン誘導体、一般式(V):

[0028]

[化40]

$$R^{16} - CH = C \begin{pmatrix} CN \\ CONH_2 \end{pmatrix}$$

【0029】(式中、R16は式:

[0030]

【化41】

【0031】 (R¹⁷、R¹⁸は共にOHであるかまたはR 30 ¹⁷、R¹⁸の少なくとも一方がフェノキシ基を表わす)で示される置換フェニル基またはフェロセニル基を表わす)で示されるα-シアノアクリル酸アミド誘導体、一般式 (VI):

[0032]

【化42】

$$Ar - CH = C - X^3$$

$$\begin{vmatrix} & & & \\ & &$$

【0033】 (式中、Arは

[0034]

【化43】

12

【0035】 (R¹⁹、R²⁰は同一または相異なり、C₁ ~C₄ のアルキル基を表わす) または

[0036]

[化44]

【0037】で示される**世換**フェニル基、X³ はー (CH₂)₂ -または

[0038]

【化45】



【0039】Y² は酸素原子またはNHを表わす)で示される α - ペンジリデン $-\gamma$ - プチロラクトンまたは γ 20 - プチロラクタム誘導体、一般式(VII):

[0040]

【化46】

$$R^{21}$$
 $CH = C R^{23}$ (VII)

【0.041】(式中、 R^{21} 、 R^{22} は同一または相異なり、水素原子、水酸基もしくは $C_1 \sim C_4$ のアルコキシ基であるかまたは R^{21} がフェノキシ基、 R^{22} が水素原子を表わし、 R^{23} は二トロ基、 R^{24} は水素原子、または R^{23} と R^{24} は結合して $-COOCH_2$ CH_2 - または-CONHCONH-を表わす)で示されるスチレン誘導体、一般式(VIII):

[0042]

【化47]

$$R^{26}$$
 $R^{25}O$
 $CH = C$
 R^{27}
 R^{28}
 R^{28}

【0043】 (式中、 R^{25} は $C_1 \sim C_4$ のアルキル基、 R^{26} は $C_1 \sim C_4$ のアルキル基または $C_1 \sim C_4$ のアルコキシ基、 R^{27} は

[0044]

【化48】

[0045] で示されるアリールカルバモイル基、 R^{28} は水素原子、または R^{27} と R^{28} は互いに結合して-CO X^4 CH_2 CH_2 - $(X^4$ th

[0046]

【化49】

$$C = CH - OR^{25}$$

14

【0047】 (R²⁵、R²⁶は前記と同じ))) で示される4-アルコキシスチレン**誘導体、一般式**(IX): 【0048】 【化50】

(X⁵) n²

$$(CH2) m2 SCH2$$

$$R29 O - CH = C R31$$

$$R30 O - CH = C$$

$$R30 O - CH = C R31$$

$$R30 O - CH = C R31$$

30

【0049】(式中、 X^5 は水素原子、 R^{33} O(R^{33} は $C_1 \sim C_3$ のアルキル基を表わす)で示されるアルコキシ基、 $C_1 \sim C_5$ のアルキル基、ニトロ基、アミノ基、水酸基、ハロゲンまたは $COOR^{34}$ (R^{34} は $C_1 \sim C_3$ のアルキル基を表わす)で示されるアルコキシカルボニル基、 R^{29} は水素原子、 $C_1 \sim C_3$ のアルキル基または R^{35} CO(R^{35} はフェニル基または $C_1 \sim C_3$ のアルキル基を表わす)で示されるアシル基、 R^{30} は水素原子ま※

【0051】 (R⁸⁸は水素原子またはC₁ ~C₄ のアルキル基、Y⁸ は酸素原子またはNHを表わす) または 【0052】

【化52】

【0053】 n^2 は X^6 がハロゲンのとき $1\sim5$ の整数、それ以外のばあいは0または1、 m^2 は $0\sim3$ の整数を表わす)で示される3-フェニルチオメチルスチレン誘導体、一般式(X):

[0054] [化53] ※たはC1 ~ C5 のアルキル基、R31はCOOR36 (R36 は水素原子またはC1 ~ C4 のアルキル基を表わす)またはアミド、R32はシアノ基またはR37 S O2 (R37は 20 C1 ~ C4 のアルキル基を表す)で示されるアルキルスルフォニル基、またはR31とR32は互いに結合して [0050]
 【化51】

$$R^{39}O$$
 $HO \longrightarrow R^{41}$
 CH_2
 $HO \longrightarrow R^{42}$
 $R^{40}O$

[0055] (式中、R⁵⁹、R⁴⁰は同一または相異な 40 り、水素原子またはC₁ ~C₅のアルキル基、R⁴¹、R 4²は同一または相異なり、

[0056] 【化54】

-CH = C - S $\begin{vmatrix} C & C & C \\ C & C & NHCH_2 - Ph \end{vmatrix}$

【0057】、Phはフェニル基を表わす)で示される トリペンジルアミン誘導体および一般式(XI):

[0058]

【化55]

$$R^{43}O$$
 $HO \longrightarrow CH = C$
 CN
 $CONH_2$
 (XI)

【0059】 (式中、R⁴³は水素原子またはC₁ ~C₃ のアルキル基、R⁴⁴は

[0060]

【化56]

R⁴⁵ N -

(

*基、フェニル基またはベンジル基、R⁴⁶はフェニル基またはベンジル基を表わす)で示されるアミノ基またはフェノキシ基を表わす)で示されるα-シアノケイ皮酸アミド誘導体またはこれらの造塩可能なものの塩を含有す20 る抗腫瘍剤に関する。

[0062]

【実施例】本発明の一般式(I)で示される3,5-ジイソプロピルペンジリデン複素環式化合物においては、R¹ が水素原子またはペンジル基、R² が水素原子またはCOR³ (R³ は前記と同じ)で示されるアシル基、X¹ が

[0063]

【化57】

【0064】 (R' は前記と同じ) または

[0065]

【0061】 (R⁴⁵は水素原子、C₁ ~C₃ のアルキル* 【化58】

- N -,
$$Y^1$$
tt - CH_2 -, - CH_2 SO_2 -, - C -, - $CONH$ -, - N - I O I R^5

30

【0066】、-NHCO-、酸素原子または硫黄原 40%【0067】

子、またはX¹ - Y¹ が

※ 【化59】

$$-C=N-$$
 もしくは $-N=C-$ (R^6 は前記と同じ)、 R^6 R^6



17

ゾチアジン-3- (4-ハイドロゲン) - オン-1,1- ジオキ* 【0070】サイド(化合物A):* 【化60】

【0071】3-(3,5-ジイソプロピル-4-ハイドロキシ ※【0072】 ペンジリデン)-2-オキシインドール(化合物B): ※ 【化61】

【0073】などがあげられる。

[0075]

【0074】本発明の一般式 (II) で示される4-チアゾ

【化62】

リノン誘導体においては、

19
$$i - Pr$$

$$HO - CH = C - S$$

$$i - Pr$$

$$0 N \cdot N(CH2)2N(CH3)2$$

$$i - Pr$$
 $HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$
 $i - Pr$
 $O \longrightarrow N (CH2)2N (CH3)2$
 $CH2$

$$i - Pr$$
 $HO - CH = C - S$
 $i - Pr$
 $N - CH_3$
 $\# \hbar U$

$$i - Pr$$

$$HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$$

$$i - Pr$$

$$O \longrightarrow N \longrightarrow N$$

【0076】が好ましい。

*ジメチルエチル) アミノ-1,3- チアゾール-4- オン(化

【0077】上記一般式(II)に包含される化合物のう 合物C): ち、とくに好ましい化合物としては、5-(3,5-ジイソプ 【0078】 ロピル-4-ヒドロキシベンジリデン)-2-(N´,N´-*40 【化63】

【0079】5-(3,5-ジイソプロビル-4-ヒドロキシベ ゾール-4-オン(化合物D): ンジリデン)-2-(4-メチルピペラジニル)-1,3-チア 50 【0080】

22

$$i - Pr$$
 $HO - CH = C - S$
 $i - Pr$
 $O = N$
 $N - CH_3$

【0081】などがあげられる。

【化64】

[0082] 本発明の一般式(III) で示される3,5-ジイ 10 ジイソプロピル-4-ヒドロキシケイ皮酸アミド(化合物 ソプロピル-4- ヒドロキシスチレン誘導体においてはR 13 が水素原子またはシアノ基、R13 がアミドまたは-C ONHCONH2 であるものが好ましい。

【0083】上記一般式(III) に包含される化合物のう*

*ち、とくに好ましい化合物としては、 α- シアノ-3,5-

E):

[0084] [化65]

$$i - Pr$$
 $HO - CH = C$
 CN
 $CONH_2$
(化合物E)

【0085】などがあげられる。

【0086】本発明の一般式(IV)で示される3,5-ジタ ーシャリ- プチル-4- ヒドロキシスチレン誘導体におい ては、R¹⁴がカルパモイル基、R¹⁵がシアノ基またはヒ ドロキシエチル基であるものが好ましい。

【0087】上記一般式(IV)に包含される化合物のう※

20※ち、とくに好ましい化合物としては、α- シアノ-3,5-ジターシャリープチル-4- ヒドロキシケイ皮酸アミド (化合物F): [0088]

【0089】などがあげられる。

【0090】本発明の一般式 (V) で示されるα-シア

★【0091】 【化67】

【化66】

ノアクリル酸アミド誘導体においては

または

[Fe(
$$C_5H_5$$
)₂] - CH = C CONH

【0092】が好ましい。

★エノキシケイ皮酸アミド(化合物G):

【0093】上記一般式(V)に包含される化合物のう ち、とくに好ましい化合物としては、α- シアノ-3- フ☆ [0094] 【化68】

PhO
$$CH = C$$
 CN (化合物 G)

【0095】などがあげられる。

【0096】本発明の一般式 (VI) で示される a- ペン

23

* [0097]

ジリデン-2- プチロラクトンまたはァ- プチロラクタム 【化69】 誘導体においては

$$CH_3SCH_2$$
 $HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow CH_2$
 $CH_3SCH_2 \longrightarrow CH_2$
 $CH_3SCH_2 \longrightarrow CH_2$

$$CH_3SCH_2$$

$$HO - CH = C - C CH$$

$$CH_3SCH_2 CH CH$$

$$CH_3SCH_2 CH CH$$

$$CH_3SCH_2 CH CH$$

OCONH
$$\longrightarrow$$
 $CH = C \longrightarrow CH_2$
 CH_2
 CH_2

【0098】が好ましい。

【0099】上記一般式 (VI) に包含される化合物のう ち、とくに好ましい化合物としては、3-(3,5-ジメチル チオメチル-4- ヒドロキシベンジリデン) -2- オキシイ※ ※ンドール(化合物H):

[0100] 【化70】

【0101】3-(3,5-ジフェニルメチル-4-ヒドロキシ

[0102]

ベンジリデン)-2- オキシインドール(化合物 I):

【化71】

$$CH_3SCH_2$$

$$HO - CH = C - CH_2$$

$$CH_3SCH_2 - CH_2$$

$$CH_3SCH_2 - CH_2$$

【0103】3-(3,5-ジメチルチオメチル-4-ヒドロキ シベンジリデン) -2- ピロリジノンなどがあげられる。 【0104】本発明の一般式(VII) で示されるスチレン 誘導体においてはR21、R22が同一または相異なる水酸 基またはC1 ~C2 のアルコキシ基、R23が二トロ基、 R*4が水素原子またはR*3とR*4が結合して-COOC H₂ CH₂ -もしくは-CONHCONH-であるもの*

*が好ましい。

10 【0 1 0 5】上記一般式(VII) に包含される化合物のう ち、とくに好ましい化合物としては、α- (2.5-ジヒド ロキシペンジリデン) - ャープチロラクトン(化合物 J) :

※【0110】で示されるアリルカルパモイル基、R²⁸が

水素原子、またはR27とR28が結合して-COX4 CH

2 CH2 - (X1 は前記と同じ) であるものが好まし

【0111】上記一般式(VIII)に包含される化合物のう

ち、とくに好ましい化合物としては、3.4-ジメトキシ-2

- ヒドロキシケイ皮酸アニリド(化合物K):

26

(化合物1)

[0106]

【化72】

$$C = C$$
 $CH_2 - CH_2$ (化合物 J)

【0107】などがあげられる。

【0 1 0 8】本発明の一般式(VIII)で示される4-アルコ キシスチレン誘導体においては、R25がC1~C3のア ルキル基、R²⁶がC₁~C₃のアルキル基またはC₁~ C₃のアルコキシ基、R²⁷が

[0109] 【化73】

> [0112] - CONH 【化74】 NH (化合物 K) MeO O

【0113】などがあげられる。

【0114】本発明の一般式(IX)で示される3-フェニ ルチオメチルスチレン誘導体においては、X5 が水素原 子、ハロゲン、R³³O(R³³は前配と同じ)またはC₁ ~C。のアルキル基、R29が水素原子、R30が水素原子 またはC1~C5のアルキル基、R31がCOOR36(R 40 ¾6は前記と同じ)またはアミド、R¾2がシアノ基または R³7 SO2 (R³7 は前記と同じ) であるかまたはR³1と R33が互いに結合して

[0115]

【化75】

[0116] であるものが好ましく、具体的には [0117] [0118] [化77]

【化76】

PhSCH₂
HO CH = C
$$CO_2C_2H_5$$
 C_2H_5O

20

$$C_2H_5O$$
 $CH = C$
 $CONH_2$

30

PhSCH₂
HO
$$\rightarrow$$
 CH = C \rightarrow CH₂
 C_2H_5O \rightarrow CH₂

40

50

(16)

特開平5-58894

30

29

$$C_2H_5O$$
 $C - N - Ph$
 $C - NH$

PhSCH₂
HO
$$\rightarrow$$
 CH = C \rightarrow CN

$$CH_3O$$
 — CH_2 $CONH_2$ $CONH_2$

OCH₃

$$C_2H_5O$$
OCH₃

$$CONH_2$$

$$CONH_2$$

[0119]

【化78】

31

OCH₃

$$Cl$$

$$HO - CH = C$$

$$C_2H_5O$$

PhSCH₂
HO
$$\rightarrow$$
 CH = C
 \rightarrow CN

$$C1 \longrightarrow SCH_2$$
 $HO \longrightarrow CH = C$
 C_2H_5O

C1

$$C1 \rightarrow SCH_2$$
 $CONH_2$
 C_2H_5O

[(£79]

[0120]

33
$$t - Bu \longrightarrow SCH_2$$

$$HO \longrightarrow CH = C$$

$$C_2H_5O$$

$$$ t \sim t$$

CI
$$CI \longrightarrow SCH_2$$

$$HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow CH_2$$

$$C_2H_5O \longrightarrow CH_2$$

【0121】が好ましい。

*アミド (化合物し):

【0122】上記一般式(IX)に包含される化合物のう

[0123]

ち、とくに好ましい化合物としては、α-シアノ-3-エ

【化80】

トキシ-4- ヒドロキシ-5- フェニルチオメチルケイ皮酸*20

【0124】4-(3-エトキシ-4-ヒドロキシ-5-フェニ **%**[0125]

ルチオメチルベンジリデン) -1- フェニルピラゾリジン 【化81】

-3,5- ジオン (化合物M):

【0126】3-(3-エトキシ-4-ヒドロキシ-5-フェニ **★**[0127] ルチオメチルベンジリデン)-2- ピロリジノン(化合物 【化82】

N) :

【0128】などがあげられる。

基、R⁴¹、R⁴²が共に

【0129】本発明の一般式(X)で示されるトリペン

[0130]

ジルアミン誘導体においてはR30、R40が共ににエチル

【化83】

$$-CH = C$$

$$-CH = C$$

$$CONH_2$$

$$-CH = C$$

$$C$$

$$C$$

$$N$$

$$Ph$$

$$C$$

$$N$$

$$H$$

または

$$-CH = C - S$$

$$\begin{vmatrix} C & C \\ C & N \end{vmatrix}$$

$$NHCH_2 - Ph$$

【0131】であるものが好ましく、具体的には

【化84】

[0132]

$$C_2H_5O$$
 $CH = C$
 $CONH_2$
 CH_2
 CH_2
 $CONH_2$
 CH_2
 $CONH_2$
 $CONH_2$
 $CONH_2$
 $CONH_2$
 $CONH_2$

PhCH₂N
$$CH_2$$
 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5

37

[0133]

[0134]

 $C_{2}H_{5}O$ $HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$ $CH_{2} \longrightarrow CH$ $CH_{2} \longrightarrow CH$

$$C_2H_5O$$
 $CH = C$
 CH
 CH_2
 CH_2

-732-

(21)

$$C_{2}H_{5}O$$

$$HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$$

$$CH_{2} \longrightarrow CH$$

$$CH_{2} \longrightarrow CH$$

$$HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$$

$$C_{2}H_{5}O \longrightarrow CH$$

$$CH = C \longrightarrow S$$

$$C_{2}H_{5}O \longrightarrow CH$$

$$CH = C \longrightarrow S$$

$$C_{2}H_{5}O \longrightarrow CH$$

$$CH = C \longrightarrow S$$

$$C_{2}H_{5}O \longrightarrow CH$$

【0135】が好ましい。

*-2-ヒドロキシベンジル] ベンジルアミン (化合物

0):

【0136】上記一般式(X)に包含される化合物のうち、とくに好ましい化合物としては、N,N-ピス[5-(2´

- カルパモイル-2´- シアノエテニール) -3- エトキシ*

[0137] [化87]

$$C_2H_5O$$
 CH_2
 $CONH_2$
 $CONH_2$

【0138】N,N-ピス [5-(2´- ベンジルアミノ-4´- 30※P): オキソ-1´,3´- チアゾリデエンメチール)-3- エトキ 【0139】 シ-2- ヒドロキシベンジル】ベンジルアミン(化合物※ 【化88】

$$C_2H_5O$$
 CH_2
 $CH_$

【0140】などがあげられる。

[0142]

【0141】本発明の一般式 (XI) で示される α- シア

【化89】

ノケイ皮酸アミド誘導体においては、R⁴³が水素原子ま

たはC1~C3のアルキル基、R44が

50

【0143】 (R⁴⁵、R⁴⁶は前記と同じ) で示される基 であるものが好ましい。

$$C_2H_5O$$
 $CH = C$
 $CONH_2$
 CH_2
 $CONH_2$
 CH_2
 $CONH_2$

【0146】などがあげられる。

[0147] 上記一般式(I)、(II)、(III)、(I V), (V), (VI), (VII), (VIII), (IX), (X) および(XI)で示される誘導体の製造法は、それ ぞれ特開昭62-29570、特開昭62-29579、特開昭62-3952 4、特開昭62-42923、特開昭62-42925、特開昭62-111962 、特開昭63-141955 、特開昭63-222153 に記載されて

【0148】本発明に使用する前記有効成分は、治療を 必要とする患者(動物およびヒト)に対し、毒性を示さ ない用量であれば、任意の用量を投与しうるが、望まし くは、10~1000mg/kgの用量範囲で、一般に数回に分け て、したがって一日当り20~4000mg/kgの全日用量で投 与することができる。用量は、病気の重さ、患者の体重 および当業者が認める他の因子によって変化させること 30

【0149】本発明の抗腫瘍剤は、固体製剤または液体 製剤として調製され、経口または非経口で投与される。 経口投与用固体製剤は、粉末剤、顆粒剤、錠剤、丸剤、 カプセル剤など、非経口および経口投与用液体製剤は、 エリキシル剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤、アルコール 溶液剤、油性溶液剤などの形態で使用することができ

【0150】医薬用固体担体としては、乳糖、デンプ トリン、セルロース、炭酸カルシウムなどがあり、必要 に応じて適当な滑沢剤、結合剤などの補助剤を添加する ことができる。医薬用液体担体としては、水、エタノー ル、グリセリン、プロピレングリコール、植物油、油状 エステルなどの常用溶媒があり、必要に応じて適当な湿 潤剤、懸濁剤、乳化剤、甘味料、香料、保存剤などの補 助剤を添加することができる。

【0151】本発明の抗腫瘍剤は、後述のヌードマウス 移植ヒト腫瘍およびヒト腫瘍由来細胞に対する試験結果 *【0144】上記一般式 (XI) に包含される化合物のう ち、とくに好ましい化合物としては、α- シアノ-3- ジ フェニルアミノ-5- エトキシ-4- ヒドロキシケイ皮酸ア ミド (化合物Q):

42

[0145] 【化90】

抑制効果を示し、しかも毒性は、特開昭62-29570、特開 昭62-29579、特開昭62-39522、特開昭62-39523、特開昭 62-39558、特開昭62-39564、特開昭62-42923、特開昭62 -42925、特開昭62-111962 、特開昭63-141955 、特開昭 63-222153 に記載されているようにいずれもきわめて低 2、特開昭62-39523, 特開昭62-39558、特開昭62-3956 20 い。したがって、本発明の化合物は安全で強力な抗腫瘍 剤として有用である。

> 【0152】以下、本発明の抗腫瘍剤の薬理作用とその 効果について、実験例をあげて詳細に説明するが、本発 明はもとよりかかる実施例のみに限定されるものではな

【0153】癌細胞增殖抑制作用 実施例1

10% (容量%) 牛胎児血清 (以下FCSと略称する) 含 有アルファー・ミニマル・エッセンシャルメディウム (以下アルファーMEMと略称する。ギブコ・ピー・ア ール・エル (GIBCO BRL) 社製) 中でセミコン フリュエントに増殖したヒトロ腔癌由来癌細胞株MH-85をトリプシン処理後、10%FCS含有アルファーME Mを用いて、1×10⁵ Cell/mlの細胞濃度で懸濁し、懸 濁液を96穴のマルチウェルディシュにウェル当り100 μ 1ずつ分注した。ついで37℃、5%СО2 下で24時間培 養したのち、培地を除去し、段階希釈した被験化合物を 含有する無血清アルファーMEM 100μlを加えた。対 照のウェルには被験化合物を溶解させた溶媒を添加し ン、シュークロース、マンニット、ソルビット、デキス 40 た。被験化合物として、前配化合物Lおよび、化合物L の構造類似体でチロシンキナーゼ活性を示さない α- シ アノ-4- ヒドロキシケイ皮酸アミド(化合物R) (キャ ンサーリサーチ (Cancer Research)、第49巻、2374~ 2378頁、(1989)参照)を用いた。被験化合物を添加し たのち24時間培養し、その後 [メチル - ³ H] チミジン ([methyl - 3H] Tymidine) (アマシャム (Amersha m) 社製) を各ウェル当り18.5KBq ずつ添加し、さらに 4時間培養することにより増殖中の細胞に [¹H] チミ ジンを取り込ませた。細胞をCa**およびMg**フリー から明らかなように、各種腫瘍細胞に対しすぐれた増殖 50 のリン酸緩衝液(以下СМF-РВЅと略称する)で洗

浄後、ウェル当り 100 μ 1 の0.25%トリプシン/0.02 %エチレンジアミン4酢酸ニナトリウム (以下EDTA と略称する) 液を加えて37℃、10分間インキュペーションすることにより細胞を懸濁液として回収し、全量を5 mlの液体シンチレーターACS-IIを含むパイヤルに入れ、液体シンチレーションカウンターにて細胞に取り込まれた放射活性を測定した。n=6で検討した結果の平*

*均放射活性と標準偏差(S.D.)を表1に示す。チロシンキナーゼ阻害活性を示す化合物LはMH-85の[3H]チミジン取り込みを強く阻害したが、チロシンキナーゼ阻害活性を示さない化合物Rは全く阻害しなかった。

【0154】 【表1】

表 1

漫 度	dpm							
Vect DX.	化合	物 L	化合物R					
(μ M)	平均	S.D.	平均	S.D.				
0	87847	5841	87847	5841				
1.6	76473	7653	93146	2901				
3.1	70220	9201	90210	4356				
6.3	56161	8747	92220	3729				
12.5	30056	7044	98676	4245				
25	6271	1910	100304	5975				
50	1407	.221	93277	5991				
100	368	51	81110	8244				

【0155】実施例2

ャム (Amer sham) 社製) を各ウェル当り37Bqずつ添加し 培養を続けた。16時間後、細胞を各ウェル当り1mlのリン酸緩衝生理食塩水 (以下、PBSと略称する) で3回 洗浄し、続いて、10%トリクロロ酢酸溶媒 500μ lを加えて10分間放置後、不溶性画分を 400μ lの0.5N-NaOH溶液を用いて溶解し、米酢酸を用いて中和後、その 30μ lをパイヤルに入れ液体シンチレーターACSII2mlを加え、液体シンチレーションカウンターを用いて放射活性を測定した。m=2で測定し、えられた結果より、各化合物の癌細胞増殖を50%抑制する濃度を求め表2に示した。

【0156】 【表2】

46

			45															4	16				
		EJ-1	(既形紙)	12	4.8	7.6	8.2	31	99	82	5.0	7.6	55	19	24	22	54	8.7	15	42	> 100		
	HeLaS	(子宮頚癌)	38	01	nt	nt	at	nt	nt	8.4	nt	63	57	28	nt	88	nt	nt	nt	> 100			
	HEC-1	(子宮内膜癌)	nt	4.9	nt	nt	34	nt	nt	4.5	7.6	48	21	33	45	13	18	13	25	> 100			
			KATOIII	(選盟)	nt	31	nt	nt	Ħ	nt	nt	38	nt	68	69	89	ut	nt	nt	nt	nt	> 100	
2 IC ₅₀ (μ M)	PC-9	(新語)	nt	9.7	nt	19	nt	nt	nt	6.8	nt	nt	49	42	nt	8.6	nt	nt	nt	> 100			
	DLD-1	(大器瓶)	45	8.6	nt	14	nt	ᆵ	nt	8.0	Ħ	пt	55	28	nt	0.9	nt	nt	nt	> 100			
联		,	T0V0	(大腸癌)	32	16	nt	nt	nt	nt	nt	16	nt	nt	63	22	nt	15	35	nt	nt	> 100	
		MCF-7	(乳癌)	56	4.8	nt	8.5	28	51	29	5.1	5.0	54	42	6.3	62	3.6	3.1	2.5	15	> 100	. (1	
	ZR-75-1	(和語)	20	2.5	5.3	9.3	19	45	8	2.4	5.0	53	61	15	54	2.4	3.4	3.3	ଛ	> 100	nt:試験世ず (not tested)		
	6-3SH	(舌癌)	35	6.3	8.5	15	56	62	72	5.9	5.9	47	29	33	Ħ	4.0	5.2	3.8	45	> 100	सर्क (पट		
		HSC-2	(口腔艦)	30	2.8	10	21	28	28	89	5.6	7.0	52	62	31	nt	2.8	3.6	5.2	35	> 100	nt:試験	
		化合物		Ą	В	ပ	Ω	阳	ĮΞι	ტ	H	-	٠,	X	1	×	z	0	۵,	œ	R	(洪)	

【0157】実施例3

BALB/C-nu/JCLマウスの皮下に移植して50 日増殖させたヒトロ腔癌MH-85を無菌滴に摘出し、その約5~6mm角(約100mg)を1群5匹のBALB/C-nu/JCLマウス(6週令、雄)の側腹部皮下に移植した。移植24時間後から化合物Lを、1匹当り200 μ g腹腔に、一日一回21日目まで連続投与し、15日目、30 日目、49日目、59日目に腫瘍の長径と短径を測定し、腫瘍サイズ(mm³)を算出し、対無群に対する化合物L投与群の腫瘍増殖抑制率を下記の式より求め比較した。

[0158]

【数1】

T: 投与群の平均腫瘍サイズ (mm3)

C:対照群の平均腫瘍サイズ (mm3)

【0159】その結果を、表3に示す。

*【表3】

[0160]

*10 表 3

経時	腫瘍サイ	增殖抑制率		
NEE NOT	対照群	化合物L投与群	(%)	
15日目	977.2 ± 759.3	366.4 ± 263.6	62.5	
30 口目	3392.7 ± 1695.9	857.8 ± 524.3	74.7	
49 日目	8504.4 ± 2754.9	2482.9 ± 1169.0	67.6	
59 日目	9420.4 ± 2955.7	3866.3 ± 1519.2	59.0	

[0161]

な抗腫瘍剤が提供される。

【発明の効果】本発明により、毒性の低い、安全で強力

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5		識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
A 6 1 K	31/12		8413-4C		
	31/16		8413-4C		
	31/165		8413-4C		
	31/22		8413-4C		
	31/27		8413-4C		
	31/275		8413-4C		
	31/34		7252-4C		
	31/365		7252-4C		
	31/40		7252-4C		
	31/415		7252-4C		
	31/505		7252-4C		
	31/535		7252-4C		
C07D	209/34		9283-4C		
	231/20		6701-4C		
	307/33				
// C07D	207/38		7019-4C		
	233/32		7252-4C		
	277/54		7019-4C		

(26)

特開平5-58894

279/16

8314-4C